COMPOSITION OXYDANTE COMPRENANT DES ACIDES HYDROXYCARBOXYLIQUES ET LEURS SELS COMME AGENTS COMPLEXANTS POUR LA COLORATION, LA DECOLORATION OU LA DEFORMATION PERMANENTE DE FIBRES KERATINIQUES

5

10

15

DESCRIPTION

DOMAINE TECHNIQUE

La présente invention se rapporte à une composition oxydante comprenant des acides hydroxycarboxyliques et leurs sels en tant qu'agents complexants destinées à la coloration, la décoloration ou à la déformation permanente de fibres kératiniques, en particulier de fibres kératiniques humaines et plus spécialement de cheveux.

Elle se rapporte également à des procédés de coloration, de décoloration, de déformation permanente des fibres kératiniques, et des dispositifs ou "kits" de coloration, décoloration ou de déformation permanente de fibres kératiniques.

20

25

30

ETAT DE LA TECHNIQUE ANTERIEURE

Pour colorer les fibres kératiniques, tels que les cheveux humains, il est connu d'utiliser des compositions tinctoriales contenant des précurseurs de colorant d'oxydation, en particulier des ortho- ou paraphénylènediamines, des ortho- ou paraaminophénols, des bases hétérocycliques, appelés généralement bases d'oxydation. Les précurseurs de colorants d'oxydation sont des précurseurs incolores ou faiblement colorés qui, associés à des produits oxydants, peuvent donner

naissance par un processus de condensation oxydative à des composés colorés et colorants. On peut faire varier les nuances obtenues avec ces bases d'oxydation en les coupleurs modificateurs associant des ou coloration, ces derniers étant choisis parmi les les métaaminophénols, métadiamines aromatiques, métadiphénols et certains composés hétérocycliques.

5

10

15

20

25

30

La coloration, engendrée par l'application sur les fibres à colorer de compositions tinctoriales en présence de produits oxydants, peut avoir pour fonction de colorer des cheveux gris mais également de modifier la couleur de cheveux naturels ou teints. Dans ce dernier cas, il est nécessaire, en particulier lorsque la couleur désirée est de plusieurs tons en dessous de la couleur initiale des cheveux à teindre, de procéder préalablement à la coloration, à une décoloration des cheveux à teindre.

Il existe aussi un besoin d'éclaircir donc de décolorer la chevelure sans pour autant vouloir la colorer à nouveau.

Pour décolorer des fibres kératiniques, on utilise généralement deux types de compositions : des compositions dites oxydantes car elles renferment un ou plusieurs agents aptes à oxyder la mélanine des cheveux et ainsi à la solubiliser pour en obtenir l'élimination totale ou partielle, et des compositions dites contraire réductrices car elles contiennent ou plusieurs agents réducteurs du type acide ascorbique ou thiols, ces dernières étant plus spécialement destinées à la décoloration de cheveux ayant été antérieurement

teints avec des pigments exogènes.

En ce concerne la déformation qui permanente, il est usuel d'appliquer sur la chevelure préalablement mise sous tension, par exemple à l'aide de bigoudis si la déformation recherchée est une frisure, une composition contenant un ou plusieurs agents réducteurs de manière à induire l'ouverture des ponts disulfures formés par les résidus cystéine de la kératine des cheveux, puis, généralement rinçage, de réoxyder la chevelure pour en fixer la déformation, par le biais de l'application composition oxydante.

10

15

20

25

30

Concernant les compositions oxydantes nécessaires à la mise en œuvre de l'étape de fixation, on fait le plus souvent appel, dans la pratique, à des compositions à base d'eau oxygénée, de bromate de sodium ou de persels comme le perborate de sodium.

Qu'elles soient destinées à la coloration, la décoloration ou à la déformation permanente, les compositions oxydantes contiennent en principe un agent complexant destiné à complexer les cations métalliques susceptibles de se trouver à l'état de traces dans ces compositions, ainsi que ceux pouvant être présents sur les cheveux et provenant de l'air ambiant, de l'eau avec laquelle ces derniers ont été lavés ou encore des shampoings ou autres produits capillaires avec lesquels ils ont été traités.

Il est, en effet, très important de neutraliser ces cations métalliques, dans la mesure où ils sont susceptibles de catalyser les réactions d'oxydation des fibres capillaires et ce, de façon non

contrôlée, ce qui peut se traduire par des effets indésirables sévères tels qu'une cassure des cheveux ou une brûlure du cuir chevelu.

Actuellement, les agents complexants les plus couramment utilisés dans les compositions oxydantes pour la coloration, la décoloration ou la déformation permanente de fibres kératiniques sont l'acide éthylènediamine tétraacétique (EDTA) et ses dérivés comme l'acide diéthylènetriamine pentaacétique (DPTA), généralement dans des proportions pondérales de l'ordre de 0,1 à 1%.

5

10

15

20

25

30

Toutefois, dans le cadre de ses travaux, la Demanderesse a constaté que l'EDTA et ses dérivés présentent, dans ce type de compositions, des propriétés insuffisantes. Ces constatations, qui sont corroborées par les résultats obtenus par d'autres équipes de recherche, justifient de trouver de nouveaux agents complexants.

Un agent complexant destiné à entrer dans la constitution de compositions oxydantes pour coloration, la décoloration ou la déformation permanente de fibres kératiniques, doit satisfaire à de En effet, nombreuses exigences. outre qu'il présenter un pouvoir complexant élevé vis-à-vis des métaux de manière à supprimer ou, à tout le moins, réduire le plus possible le risque d'une catalyse des réactions d'oxydation des fibres kératiniques par les traces métalliques susceptibles d'être présentes dans ces compositions et sur ces fibres, il doit être compatible, et notamment ne pas réagir, avec les autres constituants, et en particulier avec le ou les agents oxydants. Il doit également être stable en solution, les compositions oxydantes étant, en effet, appliquées généralement sur les fibres kératiniques sous forme de solutions. Il doit aussi être d'une innocuité totale pour ces fibres et pour la peau, et notamment être dénué de tout caractère allergène.

Il est, en outre, souhaitable, dans respect l'environnement, qu'il souci de de biodégradable, et que son coût de production ou d'achat autorise son utilisation dans des compositions seulement destinées à être vendues, non à professionnels, mais également dans la distribution grand public.

Or, après de longues recherches menées sur la question, la Demanderesse a découvert que, manière surprenante, certains acides hydroxycarboxyliques et leurs sels sont susceptibles répondre à toutes ces exigences et de représenter, par conséquent, des agents complexants de choix dans des compositions oxydantes pour la coloration, la décoloration et la déformation permanente de fibres kératiniques.

Et c'est cette découverte qui est à la base de l'invention.

25 EXPOSÉ DE L'INVENTION

10

15

20

30

L'invention a, en premier lieu, pour objet une composition oxydante pour la coloration, la décoloration ou la déformation permanente des fibres kératiniques, comprenant au moins un agent oxydant et au moins un composé répondant à la formule générale (I) suivante :

$R-(CHOH)_4-CO_2X$

dans laquelle :

- R représente un groupe CH2OH ou CO2X, et
- X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, d'un métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique, ou un cation ammonium;

(I)

- à condition que, lorsque R représente CH₂OH, le composé (I) est différent de l'acide gluconique et de ses sels.
- On précise que par sels de l'acide gluconique, on entend les sels de métaux alcalins, les sels de métaux alcalino-terreux, les sels de métaux de transition, les sels d'amines organiques et les sels d'ammonium de l'acide gluconique.

20

5

- Ainsi, les composés de formule (I) dans le cadre de l'invention correspondent à des acides hydroxycarboxyliques et aux hydroxycarboxylates correspondants.
- 25 formule (I) comprenant 4 groupes La d'atomes H-C-OH chiraux, il va de soi que cette formule englobe tous les énantiomères et tous les diastéréoisomères des composés susceptibles de répondre à cette formule.
- Conformément à l'invention, le cation monovalent ou divalent est, de préférence, choisi dans

le groupe constitué par les cations monovalents de métaux alcalins, les cations divalents de métaux alcalino-terreux, les cations divalents de métaux de transition et les cations monovalents issus d'amines organiques ou d'ammonium.

5

10

15

20

25

30

A titre d'exemples de cations monovalents de métaux alcalins, on peut notamment citer le sodium (Na^+) et le potassium (K^+) , tandis qu'à titre d'exemples de cations divalents de métaux alcalino-terreux, on peut notamment citer le calcium (Ca^{2+}) et le magnésium (Mq^{2+}) .

Au sens de la présente invention, on entend par "métal de transition", un métal comportant une sous-couche d incomplète, plus particulièrement à l'état d'oxydation II, tel que le cobalt (Co^{2+}) , le fer (Fe^{2+}) , le manganèse (Mn^{2+}) , le zinc (Zn^{2+}) et le cuivre (Cu^{2+}) .

En ce qui concerne les cations monovalents issus d'amines organiques, on peut citer les cations d'amine primaire, secondaire ou tertiaire, ou encore d'alcanolamine.

Lesdites amines présentent un ou plusieurs radicaux, identiques ou non, de type alkyle, linéaire ou ramifié en C1 à C20, comprenant éventuellement un hétéroatome comme l'oxygène.

Pour ce qui a trait aux cations d'ammonium quaternaires, ces derniers comprennent trois radicaux, identiques ou non, choisis parmi l'hydrogène, un radical alkyle, linéaire ou ramifié en C1 à C20, comprenant éventuellement un hétéroatome comme l'oxygène.

Conformément à l'invention, le cation monovalent ou divalent est, de préférence, choisi dans le groupe constitué par les cations monovalents de métaux alcalins, les cations divalents de métaux alcalino-terreux et les cations divalents de métaux de transition.

Lorsque R représente un groupe CH2OH, le ou les composés de formule (I) peuvent être choisis dans le groupe constitué par l'acide mannonique, idonique, altronique, l'acide l'acide galactonique, l'acide talonique, l'acide gulonique, allonique, leurs sels de métaux alcalins, leurs sels de sels de métaux métaux alcalino-terreux, leurs transition, leurs sels d'amines organiques, leurs sels d'ammonium, et leurs mélanges.

Selon l'invention, pour les composés de formule (I), R peut représenter avantageusement un groupe CO₂X.

20

25

30

10

15

Ainsi, lorsque R représente un groupe CO2X, alors le ou les composés de formule (I) sont, préférence, choisis dans le groupe constitué l'acide mucique $(C_6H_{10}O_8)$ - encore connu sous le nom d'acide galactarique -, l'acide glucarique $(C_6H_{10}O_8)$, l'acide mannarique $(C_6H_{10}O_8)$, l'acide altrarique, l'acide idarique, l'acide talarique, l'acide gularique, l'acide allarique, leurs sels de métaux alcalins, leurs sels de métaux alcalino-terreux, leurs sels de métaux de transition, leurs sels d'amines organiques, sels d'ammonium, et leurs mélanges comme, par exemple,

des mélanges d'acide mucique et de mucate de sodium $(C_6H_8O_8Na_2)$.

De préférence, le composé de formule (I) est l'acide mucique.

5

10

15

20

25

30

De préférence, le ou les composés de formule (I) représentent de 0,001 à 10% en poids et, mieux encore, de 0,001 à 5% en poids du poids total de la composition oxydante. Les pourcentages en poids sont exprimés par rapport à la forme acide du ou des composés de formule (I).

Conformément à l'invention, la composition oxydante comprend un ou plusieurs agents oxydants, qui sont à la base de ses propriétés oxydantes et qui peuvent être indifféremment choisis parmi tous les agents oxydants dont l'utilisation a déjà été proposée dans le domaine de la coloration, la décoloration et la déformation permanente de fibres kératiniques.

Parmi les oxydants classiquement utilisés, on peut citer le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates, percarbonates et persulfates, les peracides.

Dans tous les cas, le ou les agents oxydants représentent, préférentiellement, de 0,1 à 30% en poids et, mieux encore, de 0,5 à 20% en poids du poids total de la composition oxydante.

De préférence, la composition oxydante comprend, en plus du ou des composés de formule (I) et du ou des agents oxydants, un ou plusieurs constituants : choisis (A) les polymères conditionneurs parmi cationiques ou amphotères, (B) les polymères

amphiphiles non ioniques, anioniques, cationiques ou amphotères, comportant une chaîne hydrophobe, (C) les agents tensioactifs, (D) les agents d'ajustement de la rhéologie autres que les polymères (B), (E) les agents d'ajustement du pH, et/ou (F) les solvants.

5

15

20

(A) les polymères conditionneurs cationiques ou amphotères :

Au sens de la présente invention, on entend 10 par "polymère conditionneur cationique", tout polymère qui comprend des groupes cationiques ou des groupes groupes cationiques ionisables en et qui permet d'améliorer les propriétés cosmétiques des fibres kératiniques, en particulier le démêlage, la douceur, la brillance, le volume.

Les polymères conditionneurs cationiques ou amphotères convenables sont de manière avantageuse, choisis parmi ceux déjà connus en soi comme améliorant les propriétés cosmétiques des cheveux, à notamment ceux décrits dans les brevets et demandes de brevets EP 337 354, FR 2 270 846, FR 2 383 660, FR 2 598 611, FR 2 470 596, FR 2 519 863, FR 2 788 974, FR 2 788 976.

Cependant, à titre d'exemples plus précis 25 polymères conditionneurs cationiques, notamment citer les polymères cationiques comprenant au groupements amine primaire, moins des secondaire, tertiaire et/ou quaternaire pouvant, soit faire partie de la chaîne principale polymère, soit être portés par un substituant latéral directement relié à celle-ci. 30

Ainsi, on peut citer :

5

10

15

- (1) les copolymères d'acrylamide et diméthyl-amino-éthyl méthacrylate quaternisé au sulfate diméthyle ou avec un halogénure de diméthyle (Hercofloc de Hercules) ; les copolymères d'acrylamide de . chlorure de méthacryloyloxy-éthylet triméthylammonium (Bina Quat P 100 de Ciba Geigy) ; le d'acrylamide de méthosulfate copolymère et de méthacryloyloxy-éthyl-triméthylammonium (Reten de Hercules); les copolymères vinylpyrrolidone / acrylate ou méthacrylate de dialkylaminoalkyle quaternisés ou non (gamme Gafquat d'ISP; Copolymer 845, 958 et 937 d'ISP) ; les terpolymères méthacrylate de diméthyl vinylcaprolactame/ vinylpyrrolidone amino éthyle/ (Gaffix VC 713 d'ISP) les copolymères ; vinylpyrrolidone / méthacrylamidopropyl diméthylamine (Styleze CC 10 d'ISP) ; les copolymères vinylpyrrolidone / méthacrylamide de diméthyl-aminopropyle quaternisés (Gafquat HS 100 d'ISP) ;
- 20 (2) les dérivés d'éthers de cellulose comportant des groupements ammonium quaternaire tels que décrits dans FR 1 492 597. Ces polymères sont également définis dans le dictionnaire CTFA comme des ammoniums quaternaires d'hydroxyéthylcellulose ayant réagi avec un époxyde substitué par un groupement triméthylammonium;
 - (3) les dérivés de cellulose cationiques tels que les copolymères de cellulose ou les dérivés de cellulose greffés avec un monomère hydrosoluble décrits d'ammonium quaternaire, et notamment US 4,131,576, tels que les hydroxyalkylcelluloses,

comme les hydroxyméthyl-, hydroxyéthyl- ou hydroxypropylcelluloses greffées notamment avec un sel de méthacryloyléthyl triméthylammonium, de méthacrylamido propyl-triméthylammonium, de diméthyl-diallylammonium;

5

10

15

20

- (4) les polysaccharides cationiques décrits plus particulièrement dans les brevets US 3,589,578, US 4,031,307, tels que les gommes de guar contenant des groupements cationiques trialkylammonium. On utilise par exemple des gommes de guar modifiées par un sel, comme le chlorure notamment, de 2,3-époxypropyl triméthylammonium;
- les polymères constitués de motifs (5) pipérazinyle et de radicaux divalents alkylène hydroxyalkylène à chaînes droites ou ramifiées, éventuellement interrompues par des atomes d'oxygène, de soufre, d'azote ou par des cycles aromatiques ou hétérocycliques, ainsi que les produits d'oxydation et/ou de quaternisation de ces polymères. De tels polymères sont notamment décrits dans FR 2 162 025, FR 2 280 361 ;
- (6) les polyaminoamides solubles dans l'eau en particulier par polycondensation préparés acide avec une polyamine, éventuellement composé réticulés, éventuellement alcoylés ou s'ils comportent ou plusieurs fonctions amines tertiaires, quaternisées. Ces polymères sont notamment décrits dans FR 2 252 840 et FR 2 368 508 ;
- (7) les dérivés de polyaminoamides 30 résultant de la condensation de polyalkylènes polyamines avec des acides polycarboxyliques suivie

d'une alcoylation par des agents bifonctionnels. On peut citer par exemple les polymères acide adipique-dialkylamino hydroxyalkyl dialkylène triamine dans lesquels le radical alkyle est en C_1 - C_4 . De tels polymères sont notamment décrits dans FR 1 583 363 ;

5

- les polymères obtenus par réaction d'une polyalkylène polyamine comportant deux groupements amine primaire et au moins un groupement amine secondaire avec un acide dicarboxylique choisi parmi l'acide diglycolique et les dicarboxyliques aliphatiques saturés en C3-C8, puis avec l'épichlorhydrine. De tels polymères sont notamment décrits dans US 3,227,615, US 2,961,347;
- (9) les cyclopolymères d'alkyl diallyl 15 amine ou de dialkyl diallyl ammonium, sous forme d'homopolymères ou de copolymères, tels que décrits dans FR 2 080 759 et dans son certificat d'addition n°2 190 406;
- (10)les polymères de diammonium 20 quaternaire tels que décrits dans FR 2 320 330, FR 2 270 846, FR 2 316 271, FR 2 336 434, FR 2 413 907, US 2,273,780, US 2,375,853, US 2,388,614, US 2,454,547, US 3,206,462, US 2,261,002, US 2,271,378, US 3,874,870, US 4,001,432, US 3,929,990, US 3,966,904, US 4,005,193, US 4,025,617, US 4,025,627, US 4,025,653, US 4,026,945, 25 US 4,027,020; par exemple, onpeut citer comprenant les motifs récurrents suivants:

dans laquelle les radicaux R^1 , R^2 , R^3 et R^4 , identiques ou différents, désignent un radical alkyle ou hydroxyalkyle en C_1 - C_4 , n et p sont des nombres entiers variant de 2 à 20 et, X^- est un anion dérivé d'un acide minéral ou organique ;

(11) les polymères de poly(ammonium quaternaire) constitués de motifs récurrents de formule :

10

15

25

5

dans laquelle p désigne un nombre entier variant de 1 à 6 environ, D peut être nul ou peut représenter un groupement $-(CH_2)_r$ -CO- dans lequel r désigne un nombre égal à 4 ou à 7, X^- est un anion. De tels polymères peuvent être préparés selon les procédés décrits dans US 4,157,388, US 4,702,906, US 4,719,282, EP 122 324 ;

- (12) les polymères quaternaires de vinylpyrrolidone et de vinylimidazole ;
- (13) les polyamines du type
 20 polyéthylèneglycol (15) Tallow Polyamine(dénomination
 du dictionnaire CTFA);
 - (14) les polymères réticulés de sels de méthacryloyloxyalkyl (C_1-C_4) trialkyl (C_1-C_4) ammonium tels que les polymères obtenus par homopolymérisation du diméthylaminoéthylméthacrylate quaternisé par le chlorure de méthyle, ou par copolymérisation de l'acrylamide avec le diméthylaminoéthylméthacrylate quaternisé par le chlorure de méthyle, l'homo- ou la

copolymérisation étant suivie d'une réticulation par un composé à insaturation oléfinique, en particulier le méthylène bis acrylamide. On peut plus particulièrement utiliser un copolymère réticulé acrylamide/chlorure de méthacryloyloxyéthyl triméthylammonium (20/80 en poids) sous forme de dispersion contenant 50% en poids dudit copolymère dans de l'huile minérale (Salcare® SC 92 de On peut également utiliser un homopolymère réticulé du chlorure de méthacryloyl oxyéthyl triméthylammonium contenant environ 50% en poids l'homopolymère dans de l'huile minérale ou dans ester liquide (Salcare® SC 95, SC 96 de Ciba).

5

10

15

20

25

30

D'autres polymères conditionneurs cationiques utilisables dans le cadre de l'invention polyalkylèneimines, particulier en sont des polyéthylèneimines, des polymères contenant des motifs vinylpyridine ou vinylpyridinium, des condensats de polyamines et d'épichlorhydrine, des polyuréylènes quaternaires et les dérivés de la chitine.

polymères conditionneurs les Le ou susceptibles d'être présents dans la amphotères composition oxydante peuvent, eux, notamment choisis parmi ceux comportant des motifs K et répartis statistiquement dans la chaîne polymère, où K désigne un motif dérivant d'un monomère comportant au moins un atome d'azote basique et M désigne un motif dérivant d'un monomère acide comportant un ou plusieurs groupements carboxyliques ou sulfoniques ; ou bien K et groupements dérivant de peuvent désigner des monomères zwittérioniques de carboxybétaïnes ou sulfobétaines ; ou encore K et M désignent une chaîne polymère cationique comportant des groupements amine primaire, secondaire, tertiaire ou quaternaire, dans laquelle au moins l'un des groupements amine porte un groupement carboxylique ou sulfonique relié par l'intermédiaire d'un radical hydrocarboné ; ou bien K et M font partie d'une chaîne d'un polymère à motif éthylène α,β -dicarboxylique dont l'un des groupements carboxyliques a réagi avec une polyamine comportant un ou plusieurs groupements amine primaire ou secondaire.

Les polymères conditionneurs amphotères répondant à la définition donnée ci-dessus plus particulièrement préférés, sont choisis parmi les polymères suivants :

10

15

20

- (1) les polymères résultant de la copolymérisation d'un monomère dérivé d'un composé vinylique portant un groupement carboxylique tel que plus particulièrement l'acide (méth)acrylique, l'acide l'acide alpha-chloracrylique, ou encore un sel de dialkyldiallylammonium tel que le chlorure de diméthyldiallylammonium, et d'un monomère basique dérivé d'un composé vinylique substitué contenant au moins un atome basique tel que plus particulièrement les dialkyl-amino-alkyl-méthacrylate et acrylate, dialkyl-amino-alkyl-méthacrylamide et acrylamide, comme décrits dans US 3,836,537. On peut citer le copolymère sodium / chlorure d'acrylamido propyl acrylate de triméthyl ammonium (Polyquart KE 3033 de Cognis), copolymère acide acrylique/ chlorure de diméthyldiallyl ammonium (Merquat 280, 295, Plus 3330, de Nalco);
- 30 (2) les polymères comportant des motifs dérivant : a) d'au moins un monomère choisi parmi les

(méth) acrylamides N-substitués par un radical alkyle, notamment en C2-C12, b) d'au moins un monomère acide contenant un ou plusieurs groupements carboxyliques réactifs exemple acides (méth) acrylique, (par crotonique, itaconique, et les monoesters des acides ou anhydrides maléique, fumarique), et c) d'au moins un monomère basique tel que des esters à substituant amine secondaire, tertiaire et quaternaire primaire, (méth)acrylique, fumarique, maléique, acides produit de quaternisation du méthacrylate de diméthylamino-éthyle avec le sulfate de diméthyle ou diéthyle. On utilise particulièrement les copolymères octylacrylamide/acrylate/butylaminoéthyl méthacrylate (Amphomer ou Lovocryl 47 par la société National Starch) ;

5

10

15

20

25

30

(3) polyaminoamides les réticulés et partiellement ou totalement alcoylés, dérivant polyaminoamides de formule générale - [CO-R5-CO-Z] - dans laquelle R5 est un radical divalent dérivé d'un acide dicarboxylique saturé ou non (par exemple les acides adipique, triméthyl-2,2,4-adipique et triméthyl-2,4,4téréphtalique, adipique, itaconique), d'un monocarboxylique insaturé (comme l'acide (méth)acrylique), d'un ester d'alcool en C₁-C₆ des acides précités ou d'un radical dérivant de l'addition de l'un de ces acides avec une amine bis-primaire ou secondaire, et Z désigne un radical d'une polyalkylènepolyamine bis-primaire, mono ou bis-secondaire. préférence, Z représente entre 60 et 100 moles %, le radical $-NH-[(CH_2)_x-NH]_p$ - avec x=2 et p=2 ou 3, ou x=3 et p=2 ; ce radical dérivant de la diéthylène triamine,

de la triéthylène tétraamine ou de la dipropylène triamine; entre 0 et 40 moles % le radical ci-dessus, et de lequel x=2et p=1 qui dérive l'éthylènediamine, ou le radical dérivant la pipérazine -N[CH₂CH₂]₂N- ; entre 0 et 20 moles %, le radical -NH-(CH₂)₆-NH- dérivant de l'hexaméthylène diamine. L'agent réticulant de ces polymères est un agent bifonctionnel choisi parmi les épihalohydrines, les diépoxydes, les dianhydrides, les dérivés bis insaturés, et alcoylés par action d'acide acrylique, d'acide chloracétique ou d'une alcane sultone ou de leurs sels de métaux alcalins ;

(4) les polymères comportant au moins des motifs zwittérioniques, comme par exemple le copolymère de méthacrylate de butyle / méthacrylate de diméthyl carboxy-méthyl-ammonio-éthyle (Diaformer Z301, Sandoz);

(5) les polymères dérivés du chitosane comportant des motifs monomères répondant aux formules (I), (II), (III) suivantes :

avec (I) représentant de 0 à 30%, (II) de 5 à 50% et (III) de 30 à 90% dans lequel R^6 représente un radical de formule :

$$R^{8}$$
 R^{9} $C - C - H$

5

10

15

dans laquelle q désigne zéro ou 1 ; et si q=0, les R⁷, R⁸, R⁹, identiques ou différents, représentent un hydrogène, un groupement méthyle, hydroxyle, acétoxy, amino, mono- ou di-alkylamine éventuellement interrompus par un ou plusieurs atomes d'azote et/ou éventuellement substitués par un ou plusieurs groupes amine, hydroxyle, carboxyle, alkylthio éventuellement porteur d'un groupe amino, sulfonique ; ou si q=1, les R⁷, R⁸, R⁹, identiques ou différents, représentent un hydrogène, ainsi que les sels formés par ces composés avec des bases ou des acides ;

- (6) les polymères dérivés de la N-carboxyalkylation du chitosane comme le N-carboxyméthyl chitosane ou le N-carboxybutyl chitosane (Evalsan de Jan Dekker);
- (7) les polymères tels que décrits dans FR 1 400 366 :

10

15

dans laquelle R¹⁰ est un hydrogène, CH₃O-, CH₃CH₂O-, phényle, R¹¹ et R¹⁴, identiques ou différents, représentent un hydrogène, un radical alkyle (méthyle, éthyle), R¹³ représente un radical alkyle (méthyle, éthyle) ou un radical de formule -R¹²-N(R¹⁴)₂, R¹² représentant -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃-, -CH₂-CH(CH₃)-, ainsi que les homologues supérieurs de ces radicaux et contenant

jusqu'à 6 atomes de carbone, r est tel que le poids moléculaire est compris entre 500 et 6000000 et de préférence entre 1000 et 1000000 ;

(8) les polymères amphotères du type $-D^1-X-D^1-X$ choisis parmi:

10

15

20

25

- les polymères obtenus par action l'acide chloracétique ou le chloracétate de sodium sur les composés comportant au moins un motif de formule $-D^1-X-D^1-X-D^1$ où D^1 désigne un radical pipérazinyle et X désigne le symbole E ou E', E ou E' identiques ou différents désignent un radical bivalent qui est un radical alkylène à chaîne droite ou ramifiée comportant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale substituée ou non par des groupements hydroxyle et des d'oxygène, pouvant comporter en outre atomes d'azote, de soufre, 1 à 3 cycles aromatiques et/ou hétérocycliques; les atomes d'oxygène, d'azote et de soufre étant présents sous forme de groupements éther, thioéther, sulfoxyde, sulfone, sulfonium, alkylamine, alkénylamine, des groupements hydroxyle, benzylamine, oxyde d'amine, ammonium quaternaire, amide, alcool, ester et/ou uréthanne ;
- b) les polymères de formule -D¹-X-D¹-X- où D¹ désigne un radical pipérazinyle et X désigne le symbole E ou E' et au moins une fois E'; E ayant la signification indiquée ci-dessus et E' est un radical bivalent qui est un radical alkylène à chaîne droite ou ramifiée ayant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale, substitué ou non par un ou plusieurs radicaux hydroxyle et comportant un ou plusieurs atomes d'azote, l'atome d'azote étant substitué par une chaîne

alkyle interrompue éventuellement par un atome d'oxygène et comportant obligatoirement une ou plusieurs fonctions carboxyle ou une ou plusieurs fonctions hydroxyle et bétaïnisées par réaction avec l'acide chloracétique ou du chloracétate de soude ;

(9) les copolymères alkyl (C_1-C_5) -vinyléther / anhydride maléique modifié partiellement par semi-amidification avec une N,N-dialkylaminoalkylamine telle que la N,N-diméthyl-amino-propylamine ou par semi-estérification avec une N,N-dialcanolamine. Ces copolymères peuvent également comporter d'autres comonomères vinyliques tels que le vinylcaprolactame.

Parmi les polymères conditionneurs cationiques ou amphotères utilisables, on préfère notamment :

(i) parmi les cationiques :

5

10

15

- l'homopolymère de chlorure de diméthyldiallylammonium (Merquat 100 de Nalco);
- les copolymères de chlorure de 20 diméthyldiallylammonium et d'acrylamide (Merquat 2200 de Nalco);
 - les polymères de type poly(ammonium quaternaire) préparés et décrits dans FR 2 270 846, constitués de motifs récurrents de formules (W) et (U) suivantes :

et notamment ceux dont le poids moléculaire, déterminé par chromatographie par perméation de gel, est compris entre 9500 et 9900;

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & C_2H_5 \\ & | \\ -N^{+} & (CH_2)_3 - N^{+} & (CH_2)_3 - \\ & | Br^{-} \\ CH_3 & C_2H_5 \end{array} \tag{U}$$

5

et notamment ceux dont le poids moléculaire, déterminé par chromatographie par perméation de gel, est d'environ 1200;

- les polymères de type poly(ammonium quaternaire) de la famille (11) avec X⁻ désignant le chlore, et notamment ceux dont la masse moléculaire moyenne en poids est inférieure à 100 000, de préférence inférieure ou égale à 50 000;
- 15 (ii) parmi les polymères amphotères :
 - le copolymère chlorure de diméthyldiallylammonium/acide acrylique (80/20) (Merquat 280 de Nalco-dénomination CTFA : Polyquaternium 22) ;
- le copolymère chlorure de diméthyldiallylammonium/acide acrylique (95/5) (Merquat 295 de Nalco);
- le copolymère de chlorure de méthacrylamidopropyl trimonium, d'acide acrylique et
 25 d'acrylate d'éthyle (Merquat 2001 de Nalco dénomination CTFA : Polyquaternium 47);

 le terpolymère acrylamide/chlorure de diméthyldiallyl ammonium/acide acrylique (Merquat Plus 3330 de Nalco -dénomination CTFA : Polyquaternium 39).

Lorsque la composition oxydante comprend un ou plusieurs polymères conditionneurs cationiques ou amphotères, alors celui-ci ou ceux-ci représentent généralement de 0,01 à 10% en poids et, mieux encore, de 0,05 à 5% du poids total de cette composition.

5

15

20

25

10 (B) <u>les polymères amphiphiles non ioniques, anioniques, cationiques ou amphotères, comportant une chaîne hydrophobe</u>:

Plus particulièrement, la chaîne hydrophobe est une chaîne hydrocarbonée, saturée ou non, aromatique ou non, linéaire ou ramifiée, en C_6 - C_{30} , comprenant éventuellement un ou plusieurs motifs oxyalkylénés (oxyéthylénés et/ou oxypropylénés).

Parmi les polymères amphiphiles cationiques comportant une chaîne hydrophobe, on peut trouver des polyuréthannes cationiques ou des copolymères cationiques comprenant des motifs vinyllactame et en particulier vinylpyrrolidone.

De préférence, les polymères amphiphiles comportant une chaîne hydrophobe sont de nature non ionique ou anionique.

A titre d'exemples de polymères amphiphiles non ioniques à chaîne hydrophobe, on peut citer entre autres :

(1) les celluloses modifiées par des 30 groupements comportant au moins une chaîne hydrocarbonée, saturée ou non, linéaire ou ramifiée, en

C₆-C₃₀, comme les hydroxyéthylcelluloses modifiées par groupements comportant au moins une chaîne définie hydrophobe telle que auparavant, comme notamment Natrosol Plus Grade 330 CS (alkyles en C_{16} commercialisé par la société Aqualon) ; Bermocoll EHM (commercialisé par la société Berol 100 Nobel), Amercell Polymer HM-1500 (hydroxyéthylcellulose modifiée par un groupement polyéthylène glycol (15) éther de nonylphénol - commercialisé par la société Amerchol);

(2) les hydroxypropylguars modifiés par des groupements comportant au moins une chaîne hydrophobe telle que définie, par exemple Jaguar XC-95/3 (chaîne alkyle en C_{14} - commercialisé par la société Rhodia Chimie) ; Esaflor HM 22 (chaîne alkyle en C_{22} - commercialisé par la société Lamberti) ; RE210-18 (chaîne alkyle en C_{14}) et RE205-1 (chaîne alkyle en C_{20}) commercialisés par la société Rhodia Chimie ;

10

- (3) les copolymères de vinylpyrrolidone et

 20 de monomères hydrophobes à chaîne hydrophobe telle que
 définie auparavant comme par exemple Antaron ou Ganex
 V216 (copolymères vinylpyrrolidone / hexadécène);
 Antaron ou Ganex V220 (copolymères vinylpyrrolidone /
 eicosène), commercialisés par la société I.S.P;
- 25 (4) les copolymères de (méth)acrylates d'alkyles en C_1 - C_6 et de monomères amphiphiles comportant une chaîne hydrophobe ;
- (5) les copolymères de (méth)acrylates hydrophiles et de monomères hydrophobes comportant au 30 moins une chaîne hydrophobe, tels que par exemple le

copolymère méthacrylate de polyéthylèneglycol / méthacrylate de lauryle ;

(6) les polymères à squelette aminoplaste éther possédant au moins une chaîne grasse, tels que les composés Pure Thix commercialisés par la société Süd-Chemie;

5

10

15

20

25

30

(7) les polyéthers polyuréthannes, linéaires (structure à blocs), greffés ou en étoile, comportant dans leur chaîne, au moins une séquence hydrophile, généralement polyoxyéthylénée et pouvant comprendre entre 50 et 1000 motifs oxyéthylène environ, qui séquence hydrophobe, moins une aliphatiques comprendre des groupements seuls, à éventuellement combinés des enchaînements cycloaliphatiques et/ou aromatiques. De préférence, les polyéthers polyuréthannes comportent au moins deux chaînes hydrophobes hydrocarbonées en C₆-C₃₀, séparées par une séquence hydrophile ; les chaînes hydrophobes pouvant être des chaînes pendantes ou des chaînes à l'une ou plusieurs des extrémités de la ou des séquences hydrophiles.

Les polyéthers polyuréthannes comportent une liaison uréthanne entre les séquences hydrophiles, mais peuvent aussi comprendre des séquences hydrophiles liées aux séquences lipophiles par d'autres liaisons chimiques.

polyéthers polyuréthannes sont Les particulier ceux décrits dans l'article de G. Fonnum, J. Bakke et Fk. Hansen - Colloid Polym. Sci.271, 380-Α titre d'exemples de (1993).polyéthers polyuréthannes, citer Nuvis FΧ 1100 on peut

européenne (désignation I.N.C.I. et américaine "Steareth-100/PEG-136/H.M.D.I. Copolymer" commercialisé par la société Servo Delden) ; Rheolate 205, 208, 204 ou 212 (commercialisés par la société Rheox) ; Elfacos T210 (chaîne alkyle en C_{12} - C_{14}) Elfacos T212 (chaîne alkyle en C18) commercialisés par la société Akzo.

5

10

15

20

25

amphiphiles anioniques polymères chaîne hydrophobe, susceptibles d'être mis en œuvre comportent au moins à titre de chaîne hydrophobe, une chaîne hydrocarbonée, saturée ou non, aromatique ou non, linéaire ou ramifiée, en C₈-C₃₀.

Plus particulièrement les polymères amphiphiles anioniques comportant au moins une chaîne hydrophobe, réticulés ou non, comprennent au moins un motif hydrophile dérivé d'un ou de plusieurs monomères à insaturation éthylénique portant une fonction acide carboxylique, ou une fonction acide sulfonique, libre ou partiellement ou totalement neutralisée, et au moins motif hydrophobe dérivé d'un ou de plusieurs monomères à insaturation éthylénique portant une chaîne latérale hydrophobe, et éventuellement au moins motif de réticulation dérivés d'un ou plusieurs monomères polyinsaturés.

polymères amphiphiles anioniques Des type décrit ci-dessus sont décrits et préparés, par exemple dans les brevets US 3,915,921 et US 4,509,949 (copolymères d'acide (méth) acrylique et de (méth)acrylates d'alkyles en C10-C30) ou dans le brevet EP 216 479 (copolymères d'acide (méth) acrylique 30 d'éthers allyliques d'alcools gras).

Les polymères amphiphiles comportant au moins un groupement sulfonique, sous forme libre ou partiellement ou totalement neutralisée et au moins une partie hydrophobe sont par exemple décrits dans FR 00 16954 et FR 01 00328 dont le contenu fait partie intégrante de la présente invention.

On peut citer plus particulièrement parmi eux le copolymère acide acrylamido-2-méthyl-2-propane-sulfonique (AMPS)/n-dodécylacrylamide neutralisé par la soude, le copolymère réticulé par du méthylène-bis-acrylamide constitué de 75% en poids de motifs AMPS neutralisés par NH3 et de 25% en poids de motifs acrylate de Genapol T-250, le copolymère réticulé par du méthacrylate d'allyle constitué de 90% en poids de motifs AMPS neutralisés par NH3 et de 10% en poids de motifs méthacrylate de Genapol T-250, ou le copolymère réticulé par du méthacrylate d'allyle constitué de 80% en poids de motifs AMPS neutralisés par NH3 et de 20% en poids de motifs AMPS neutralisés par NH3 et de 20% en poids de motifs méthacrylate de Genapol T-250.

10

15

20

25

30

On peut citer à titre d'exemples de polymères préférés, Carbopol ETD-2020 (copolymère acide acrylique / méthacrylate d'alkyle en C10-C30, réticulé commercialisé par la société Noveon) ; Carbopol 1382, TR1, Pemulen TR2 (copolymères Pemulen acide acrylique/acrylate d'alkyle réticulés en $C_{10}-C_{30}$, commercialisés par la société Noveon) le copolymère acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/méthacrylate de stéaryle oxyéthyléné (55/35/10); le copolymère acide (méth) acrylique/acrylate d'éthyle/méthacrylate béhényle oxyéthyléné 25 OE (Aculyn 28 commercialisé par Rohm & Haas) et le copolymère réticulé

méthacrylique/acrylate d'éthyle/stéareth-10 allyl éther.

Lorsque la composition oxydante comprend un ou polymères amphiphiles à chaîne hydrophobe, alors celui-ci ou ceux-ci représentent généralement de 0,05 à 20 % en poids et, mieux encore, de 0,1 à 10 % du poids total de cette composition.

(C) les agents tensioactifs :

5

15

20

25

30

Le ou les agents tensioactifs susceptibles d'être présents dans la composition oxydante peuvent être indifféremment choisis parmi les tensioactifs anioniques, non ioniques, amphotères et cationiques.

Des agents tensioactifs anioniques, non ioniques, amphotères ou cationiques convenant à la mise en œuvre de l'invention sont notamment les suivants :

• tensioactifs anioniques :

A titre d'exemples d'agents tensioactifs anioniques susceptibles d'être utilisés, seuls ou en mélanges, on peut citer les sels, en particulier les sels alcalins (sels de sodium, sels de magnésium, sels d'ammonium, sels d'amines, sels d'aminoalcools, ...) des composés suivants : alkylsulfates, alkyléthersulfates, alkylamidoéthersulfates, alkylarylpolyéthersulfates, alkylsulfonates, monoglycérides sulfates ; phosphates, alkylamidesulfonates, alkylarylsulfonates, α -oléfine-sulfonates, paraffine-sulfonates; alkyl(C_6 - C_{24}) sulfosuccinates, alkyl (C_6-C_{24}) éthersulfosuccinates, $alkyl(C_6-C_{24})$ amidesulfosuccinates, $alkyl(C_6-C_{24})$ sulfoacétates ; $acyl(C_6-C_{24})$ sarcosinates et $acyl(C_6-C_{24})$ glutamates.

On peut aussi citer les esters d'alkyl (C6carboxyliques tels que C24) polyglycosides citrates, les alkylpolyglucoside alkylpolyglucoside les alkylpolyglucoside sulfosuccinates et tartrates, les alkylpolyglucoside sulfosuccinamates ; les acyliséthionates et les N-acyltaurates, le radical alkyle comportant, tous composés ces Ou acyle de préférence, de 12 à 20 atomes de carbone, et le radical aryle désignant, de préférence, un groupement phényle ou benzyle.

5

10

15

20

sels utilisables les Sont également d'acides gras tels que les sels des acides oléique, stéarique, des acides ricinoléique, palmitique et d'huile de coprah ou d'huile de coprah hydrogénée ; les acyllactylates dont le radical acyle comporte de 8 à 20 atomes de carbone ; les acides d'alkyl D galactoside uroniques et leurs sels ; les acides alkyl (C_6-C_{24}) éther carboxyliques polyoxyalkylénés, les acides alkyl(C6-C24) amido éther carboxyliques polyoxyalkylénés et leurs sels, en particulier ceux comportant de 2 à 50 groupes oxydes et, plus spécialement d'alkylène oxydes d'éthylène, et leurs mélanges.

• tensioactifs non ioniques :

Les agents tensioactifs non ioniques sont des composés bien connus en eux-mêmes (voir, par exemple, le "Handbook of Surfactants", M.R. PORTER, Ed. Blackie & Son, Glasgow and London, 1991, 116-178) et leur nature ne revêt pas, dans le cadre de la présente invention, de caractère critique.

Ainsi, utilisés seuls ou en mélanges, ils peuvent notamment être choisis parmi les alcools, les

 α -diols, les alkylphénols polyéthoxylés et polypropoxylés ayant une chaîne grasse comportant, exemple, de 8 à 18 atomes de carbone, le nombre de groupes oxydes d'éthylène ou oxydes de propylène pouvant être notamment de 2 à 50 ; les copolymères d'oxyde d'éthylène et de propylène, les condensats d'oxyde d'éthylène et de propylène sur des alcools polyéthoxylés gras, les amides gras ayant, préférence, de 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène ; les amides gras polyglycérolés comportant en moyenne de 1 à 5 et, plus spécialement, de 1,5 à 4, groupes glycérol; d'acide gras du sorbitan oxyéthylénés esters comportant de 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène ; les esters d'acides gras du sucrose, les esters d'acides gras du polyéthylèneglycol ; les alkylpolyglycosides ; les dérivés de N-alkyl glucamine et les oxydes d'amines tels que les oxydes $d'alkyl(C_{10}-C_{14})$ amines ou oxydes de N-acylaminopropylmorpholine.

• tensioactifs amphotères :

10

15

tensioactifs 20 Les agents amphotères (ou zwittérioniques), dont la nature ne revêt pas caractère critique dans le cadre de la présente invention, peuvent notamment être choisis, seuls ou en mélanges, parmi les dérivés d'amines secondaires tertiaires aliphatiques dont le radical aliphatique est 25 une chaîne linéaire ou ramifiée comportant de 8 à 18 atomes de carbone et contenant au moins un groupe anionique hydrosolubilisant, par exemple carboxylate, un sulfonate, un sulfate, un phosphate ou 30 un phosphonate.

On peut également citer les alkyl (C_8-C_{20}) bétaïnes, les sulfobétaïnes, les alkyl (C_8-C_{20}) amidoalkyl (C_1-C_6) bétaïnes et les alkyl (C_8-C_{20}) amidoalkyl (C_1-C_6) sulfobétaïnes.

5 Parmi les dérivés d'amines, on peut notamment citer les composés commercialisés par société Rhodia Chimie sous la dénomination commerciale Miranol[®], qui sont décrits dans US 2,528,378 US 2,781,354 et qui sont classés dans le Dictionnaire CTFA, 5ème édition, 1993, sous les désignations anglo-10 cocoamphodiacetate", "disodium saxonnes lauroamphodiacetate", "disodium caprylamphodiacetate", "disodium capryloamphodiacetate", "disodium cocoamphodipropionate", "disodium lauroamphodipropionate", "disodium caprylamphodipropionate", "disodium caprylo-15 amphodipropionate", "lauroamphodiproponic acid" "cocoamphodipropionic acid".

• tensioactifs cationiques :

Comme agents tensioactifs cationiques aptes à être utilisés seuls ou en mélanges, on peut citer les 20 primaires, secondaires sels d'amines grasses tertiaires, éventuellement polyoxyalkylénées ; les sels d'ammonium quaternaire tels que les chlorures et les bromures de tétraalkylammonium, d'alkylamidoalkyl-25 trialkylammonium, de trialkylbenzylammonium, de trialkylhydroxyalkylammonium et d'alkylpyridinium ; oxydes dérivés d'imidazoline et les d'amines à caractère cationique.

Lorsque la composition oxydante comprend un ou plusieurs agents tensioactifs, alors celui-ci ou ceux-ci représentent généralement de 0,01 à 40% en

poids et, mieux encore, de 0,1 à 30% du poids total de cette composition.

(D) <u>les agents d'ajustement de la rhéologie autres que</u> les polymères (B) :

5

10

15

20

Au sens de la présente invention, on entend par "agent d'ajustement de la rhéologie", tout composé propre à conférer une viscosité à la composition oxydante telle que, une fois appliquée sur des fibres kératiniques, cette dernière ne coule pas et reste parfaitement localisée au point d'application.

Notons que ledit agent décrit ci-après est dépourvu de chaîne hydrophobe, c'est-à-dire de chaîne hydrocarbonée, saturée ou non, aromatique ou non, linéaire ou ramifiée, en C_8 - C_{30} , comprenant éventuellement un ou plusieurs motifs oxyalkylénés (oxyéthylénés et/ou oxypropylénés).

Le ou les agents d'ajustement de la rhéologie d'être susceptibles présents dans la sont des polymères d'origine composition oxydante naturelle ou les polymères synthétiques, avantageusement choisis parmi utilisés ceux classiquement dans le domaine cosmétique.

Comme exemples de polymères synthétiques, 25 peut polyvinylpyrrolidone, citer, la l'acide polyacrylique, le polyacrylamide, l'acide poly-2acrylamidopropanesulfonique non réticulé (Simugel EG de la société SEPPIC), l'acide poly-2-acrylamido-2sulfonique réticulé, méthylpropane libre ou 30 partiellement neutralisé par l'ammoniaque (Hostacerin de Clariant), des mélanges d'acide poly-2acrylamido-2-méthylpropane sulfonique non réticulé avec des éthers d'hydroxyalkylcellulose ou avec des poly(oxyde d'éthylène) tels que décrits dans le brevet US 4,540,510; des mélanges d'acide poly(méth)acrylamido-alkyl (C_1-C_4) -sulfonique, de préférence réticulé, avec un copolymère réticulé de l'anhydride maléique et d'un alkyl (C_1-C_5) vinyléther (Hostacerin AMPS / Stabileze QM de la société ISF).

5

25

30

10 Les polymères épaississants d'origine naturelle sont de préférence des polymères comportant au moins un motif sucre, comme les gommes de guar non groupements modifiées ou ioniques, non par des $C_1 - C_6$; gommes biopoly hydroxyalkyle en les de saccharides d'origine microbienne telles que les gommes 15 de scléroqlucane ou de xanthane ; les gommes issues d'exudats végétaux telles que les gommes arabique, ghatti, karaya, tragacanthe, carraghénanne, agar et caroube ; les pectines ; les alginates ; les amidons ; 20 les hydroxyalkyl(C₁-C₆)celluloses et carboxyalkyl(C₁- C_6) celluloses.

Notons que les termes "motif désignent une portion monosaccharidique (c'est-à-dire monosaccharide ou oside ou sucre simple), une portion formées oligosaccharidique (chaînes courtes l'enchaînement d'unités monosaccharidiques, éventuellement différentes) ou une portion polysaccharidique [longues chaînes constituées d'unités monosaccharidiques, éventuellement différentes, c'estpolyosides]. à-dire polyholosides ou Les saccharidiques peuvent être en outre substituées par

des radicaux alkyle, ou hydroxyalkyle, ou alcoxy, ou acyloxy, ou carboxyle, les radicaux alkyle en C_1 - C_4 .

A titre d'exemples de gommes de guar non ioniques non modifiées, on peut citer entre autres Guargel D/15 (Noveon); Vidogum GH 175 (Unipectine), Meypro-Guar 50 et Jaguar C (Meyhall/Rhodia Chimie); et à titre de gommes de guar non ioniques modifiées, Jaguar HP8, HP60, HP120, DC 293, HP 105 (Meyhall/Rhodia Chimie); Galactasol 4H4FD2 (Aqualon).

5

Les gommes de biopolysaccharides d'origine microbienne, végétale sont bien connues de l'homme de l'art et décrites notamment dans l'ouvrage de Robert L. Davidson intitulé "Handbook of Water soluble gums and resins" édité chez Mc Graw Hill Book Company (1980).

15 Parmi ces gommes, citons les scléroglucanes comme notamment Actigum CS de Sanofi Bio Industries ; Amigel de Alban Muller International, ainsi que les traités décrits scléroglucanes au glyoxal FR 2 633 940); les gommes xanthanes comme Keltrol, 20 Keltrol T, Keltrol Tf, Keltrol Bt, Keltrol Rd, Keltrol Cq (Nutrasweet Kelco), Rhodicare S, Rhodicare H (Rhodia Chimie) ; les dérivés d'amidon comme Primogel (Avebe) ; les hydroxyéthylcelluloses telles que Cellosize QP3L, QP4400H, QP30000H, HEC30000A, Polymer PCG10 (Amerchol), Natrosol 250HHR, 250MR, 250M, 250HHXR, 250HHX, 250HR, 25 Tylose (Hoechst) HX (Hercules), H1000 hydroxypropylcelluloses comme Klucel EF, H, LHF, MF, G (Aqualon) ; les carboxyméthylcelluloses comme Blanose 7M8/SF, raffinée 7M, 7LF, 7MF, 9M31F, 12M31XP, 12M31P, 9M31XF, 7H, 7M31, 7H3SXF (Aqualon), Aquasorb A500 30

(Hercules), Ambergum 1221 (Hercules), Cellogen HP810A, HP6HS9 (Montello), Primellose (Avebe).

La composition peut, de plus, comprendre, en remplacement ou en association avec au moins un agent d'ajustement de la rhéologie, au moins un alkylamide d'acide carboxylique en C_6 - C_{30} , linéaire ou non, saturé ou non, et portant éventuellement un ou plusieurs groupements hydroxyles.

Par ailleurs, l'azote du groupement amide 10 peut être mono- ou disubstitué. Il est de préférence monosubstitué.

L'amide peut comprendre 1 à 20 motifs oxyalkylénés (oxyéthylénés et/ou oxypropylénés), de préférence, oxyéthylénés.

Lorsque la composition oxydante comprend un ou plusieurs agents d'ajustement de la rhéologie, alors celui-ci ou ceux-ci représentent généralement de 0,05 à 20% en poids et, mieux encore, de 0,1 à 10 % du poids total de cette composition.

20

15

5

(E) les agents d'ajustement du pH :

Le pH de la composition oxydante peut être compris entre 1,5 et 12.

Toutefois, on préfère que ce pH soit compris entre 1,5 et 10 et, mieux encore, entre 1,5 et 7 dans le cas où la composition oxydante est destinée à la décoloration de fibres kératiniques, et qu'il soit compris entre 6 et 12 et, de préférence, entre 7 et 11 lorsque ladite composition est destinée à la déformation permanente de fibres kératiniques.

De telles valeurs de pH peuvent être obtenues au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants.

A titre d'exemples d'agents acidifiants susceptibles d'être utilisés, on peut citer les acides minéraux ou organiques comme l'acide chlorhydrique, l'acide phosphorique, l'acide orthophosphorique, l'acide acétique, l'acide tartrique, l'acide citrique, l'acide lactique, l'acide borique et les acides sulfoniques.

Les agents alcalinisants peuvent, eux, être notamment choisis parmi l'ammoniaque, les carbonates alcalins ou d'ammonium, les alcanolamines telles que les mono-, di- et triéthanolamines ainsi que leurs dérivés, les hydroxyalkylamines, les éthylène-diamines oxyéthylénées et/ou oxypropylénées, les hydroxydes de sodium ou de potassium et les composés répondant à la formule (XIX) suivante :

$$R^{16}$$
 $N - R^{15} - N$ R^{19} (XIX)

dans laquelle :

5

10

15

- R^{15} est un reste propylène éventuellement substitué par un groupement hydroxyle ou un radical alkyle en C_1 - C_4 ; tandis que
- R¹⁶, R¹⁷, R¹⁸ et R¹⁹, qui sont identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₄ ou un radical hydroxyalkyle en C₁-C₄.

Lorsque la composition oxydante comprend un ou plusieurs agents acidifiants ou un ou plusieurs agents alcalinisants, alors celui-ci ou ceux-ci représentent généralement de 0,01 à 30% en poids du poids total de cette composition.

(F) les solvants :

10

15

20

25

30

Les solvants susceptibles d'être présents dans la composition oxydante sont notamment l'eau et des mélanges composés d'eau et d'un ou plusieurs solvants organiques acceptables sur le plan cosmétique, solvants organiques ces pouvant particulier alcools des tels l'éthanol, que l'alcool benzylique, l'isopropanol, l'alcool phényléthylique ou l'alcool cétylique, des polyols comme le propylèneglycol et le glycérol ; des éthers de glycols les éthers monométhylique, monoéthylique monobutylique d'éthylèneglycol, ainsi que des alkyléthers de glycols comme le monoéthyléther ou le monobutyléther du diéthylèneglycol.

Ce ou ses solvants organiques, lorsqu'ils sont présents dans la composition oxydante, représentent généralement de 0,5 à 20% en poids et, mieux encore, de 2 à 10% en poids du poids total de cette composition.

La composition oxydante peut encore comprendre, selon l'usage auquel elle est destinée et les propriétés particulières que l'on souhaite lui conférer en fonction de cet usage, un ou plusieurs adjuvants choisis parmi les charges minérales ou organiques telles que la silice ou les argiles, les

liants tels que la vinylpyrrolidone, les huiles ou les polyalkylèneglycols ou les dérivés les polyalkylèneglycols, les lubrifiants tels que stéarates de polyols ou les stéarates de métaux alcalins ou alcalino-terreux, les agents antimousse, les silicones volatiles ou non volatiles, cycliques, linéaires ou ramifiées, et éventuellement modifiées, notamment par des groupements amines, les colorants, les agents matifiants comme les oxydes de titane, les conservateurs, et/ou les parfums.

Chacun de ces adjuvants peut représenter, lorsqu'il est présent dans la composition oxydante, jusqu'à 30% en poids du poids total de cette composition.

10

- Ocupation oxydante est, de préférence, destinée à la coloration, la décoloration ou à la déformation permanente de fibres kératiniques humaines et, plus spécialement, de cheveux.
- La présente invention a également pour objet un procédé de décoloration ou de déformation permanente de fibres kératiniques, comprenant successivement les étapes consistant à :
- a) appliquer sur les fibres kératiniques
 une composition oxydante telle que définie précédemment;
 - b) laisser reposer la composition oxydante sur les fibres kératiniques pendant un temps suffisant pour obtenir la décoloration ou la déformation recherchée;

- c) rincer les fibres kératiniques pour en éliminer la composition oxydante ;
- d) laver éventuellement les fibres kératiniques une ou plusieurs fois, les rincer après chaque lavage et éventuellement, les sécher; ledit procédé comprenant de plus, avant l'étape a), dans le cas d'une déformation permanente, les étapes consistant à :

5

- i) appliquer sur les fibres kératiniques
 10 une composition réductrice, lesdites fibres kératiniques étant mis sous tension mécanique avant, pendant, ou après ladite application;
 - ii) laisser reposer la composition réductrice sur les fibres kératiniques pendant un temps suffisant pour obtenir la déformation recherchée ; et
 - iii) rincer éventuellement les fibres kératiniques à l'eau pour en éliminer la composition réductrice.
- Lorsque ce procédé est un procédé de 20 déformation permanente, la première étape de ce procédé consiste à appliquer sur les cheveux une composition réductrice. Cette application se fait mèche par mèche ou globalement.
- La composition réductrice comprend au moins un agent réducteur, qui peut être en particulier choisi parmi l'acide thioglycolique, la cystéine, la cystéamine, le thioglycolate de glycérol, l'acide thiolactique, ou les sels de l'acide thiolactique ou thioglycolique.
- 30 L'habituelle étape de mise sous tension des cheveux sous une forme correspondant à la forme finale

désirée pour ces derniers (boucles par exemple) peut être mise en œuvre par tout moyen, mécanique notamment, approprié et connu en soi pour maintenir sous tension des cheveux, tels que par exemple rouleaux, bigoudis et analogues.

5

10

15

20

Avant de procéder à l'étape (iii) facultative rinçage, il convient de de manière classique, de laisser reposer pendant quelques minutes, 5 minutes généralement entre et une heure. préférence entre 10 et 30 minutes, la chevelure sur laquelle a été appliquée la composition réductrice, et ceci de façon à bien laisser le temps au réducteur d'agir correctement sur les cheveux. Cette d'attente est effectuée de préférence à une température allant de 35°C à 45°C, en protégeant de préférence, également les cheveux par un bonnet.

Dans l'étape facultative de rinçage, les cheveux imprégnés de la composition réductrice sont donc ensuite rincés soigneusement par une composition aqueuse.

Puis, après l'étape éventuelle de rinçage, on applique sur les cheveux la composition oxydante de l'invention (étape a)), dans le but de fixer la nouvelle forme imposée aux cheveux.

Comme dans le cas de l'application de la composition réductrice, la chevelure sur laquelle a été appliquée la composition oxydante est ensuite, de manière classique, laissée dans une phase de repos ou d'attente qui dure quelques minutes, généralement entre 30 3 et 30 minutes, de préférence entre 5 et 15 minutes.

Si la tension des cheveux est maintenue par des moyens extérieurs, on peut retirer de la chevelure ces derniers (rouleaux, bigoudis et analogues) avant ou après l'étape de fixation.

Enfin, dans la dernière étape du procédé selon l'invention (étape c)), les cheveux imprégnés de la composition oxydante sont rincés soigneusement, généralement à l'eau.

5

10

15

20

25

Lorsque le procédé est une procédé décoloration de fibres kératiniques, ledit procédé comprend tel que défini précédemment, une étape d'application sur les fibres kératiniques composition oxydante selon l'invention. Classiquement, une deuxième étape du procédé de décoloration selon l'invention est une étape de rinçage des fibres kératiniques.

La présente invention a également pour objet un procédé de coloration de fibres kératiniques comprenant successivement les étapes consistant à :

- e) appliquer sur ces fibres une composition tinctoriale :
- f) révéler la couleur de ladite composition par application sur les fibres d'une composition oxydante telle que définie précédemment;
- g) laisser reposer la composition oxydante sur les fibres kératiniques pendant un temps suffisant pour obtenir la coloration recherchée;
- h) rincer les fibres kératiniques à l'eau 30 pour en éliminer la composition tinctoriale et la composition oxydante.

Selon une autre variante de l'invention, le procédé comprend successivement les étapes consistant à :

- i) appliquer sur les fibres kératiniques une composition obtenue par mélange extemporané avant application, d'une composition tinctoriale et d'une composition oxydante telle que définie auparavant;
- j) laisser reposer la composition sur les 10 fibres kératiniques pendant un temps suffisant pour obtenir la coloration recherchée;
 - k) rincer les fibres kératiniques à l'eau pour en éliminer la composition.
- 15 Selon une autre forme de réalisation particulière de l'invention, le procédé de coloration peut comporter une étape préliminaire consistant à mélanger, avant application sur les kératiniques, une composition comprenant au moins un précurseur de colorant avec une composition oxydante 20 selon l'invention, cette dernière permettant grâce à la présence d'un agent oxydant et à la présence d'un agent complexant conforme à l'invention, la révélation du précurseur de colorant de la première composition, ladite composition résultante étant ensuite appliquée 25 sur les fibres kératiniques.

Quel que soit le mode de réalisation de ce procédé de coloration, le temps nécessaire à la révélation s'échelonne généralement entre 3 et 60 minutes, plus précisément entre 5 et 40 minutes, le temps de repos après application des compositions sur

les fibres kératiniques s'échelonnant de 5 minutes à une heure, de préférence de 10 à 30 minutes.

Un autre objet de la présente invention est un dispositif ou « kit » pour la coloration de fibres kératiniques, comprenant au moins deux compositions A et B destinées à être mélangées ensemble pour obtenir une composition colorante prête à l'emploi, la composition A étant la composition oxydante et la composition B étant une composition comprenant au moins un colorant, ledit dispositif étant caractérisé en ce que la composition A contient au moins un ou plusieurs composés répondant à la formule générale (I) suivante :

 $R-(CHOH)_4-CO_2X$ (I)

15 dans laquelle:

- R représente un groupe CH2OH ou CO2X, et
- X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, d'un métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique, ou un cation ammonium,
- à condition que, lorsque R représente CH₂OH, le composé (I) est différent de l'acide gluconique et de ses sels.

25

30

20

5

10

L'invention a également pour objet un dispositif ou « kit » pour la décoloration de fibres kératiniques, comprenant d'une part, au moins deux compositions C et D destinées à être mélangées ensemble pour obtenir une composition oxydante prête à l'emploi, ledit dispositif étant caractérisé en ce l'une au moins

des compositions C et D contient un ou plusieurs agents oxydants et l'une au moins contient un ou plusieurs composés répondant à la formule générale (I) suivante :

5 $R-(CHOH)_4-CO_2X$ (I)

dans laquelle :

25

- R représente un groupe CH2OH ou CO2X, et
- X représente un atome d'hydrogène ou un cation 10 monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, métal alcalino-terreux, d'un transition, d'une amine organique, ou un cation ammonium,
- à condition que, lorsque R représente CH2OH, composé (I) est différent de l'acide gluconique et 15 de ses sels.

Pour les kits de décoloration, lorsque le composé (I) est l'acide mucique, il sera de préférence 20 présent dans la composition C et/ou D en présence d'un ou plusieurs agents oxydants.

Enfin. l'invention a pour objet dispositif ou « kit » pour la déformation permanente des fibres kératiniques, au moins deux compositions E et F ; la composition E étant une composition oxydante et la composition F étant une composition réductrice, ledit dispositif étant caractérisé en ce que composition E contient un ou plusieurs agents oxydants, et au moins un ou plusieurs composés répondant à la 30

formule générale (I) suivante :

$R-(CHOH)_4-CO_2X$

(I)

dans laquelle :

25

30

- R représente un groupe CH2OH ou CO2X, et
- X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, d'un métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique, ou un cation ammonium,
- 10 à condition que, lorsque R représente CH_2OH , le composé (I) est différent de l'acide gluconique et de ses sels.

L'invention a enfin pour objet 15 l'utilisation d'une composition telle définie que procédé précédemment, ou d'un tel que défini précédemment ou d'un dispositif tel que défini précédemment pour la coloration, la décoloration ou la déformation permanente des fibres kératiniques humaines 20 et, plus spécialement, des cheveux.

Outre les dispositions qui précèdent, l'invention comprend encore d'autres dispositions qui ressortiront du complément de la description qui suit, à des exemples de réfère réalisation compositions réductrices pour la coloration, la décoloration, et pour la déformation permanente de fibres kératiniques.

Il va de soi que ces exemples sont donnés à titre illustratif et en aucun cas limitatif de l'objet de l'invention.

EXPOSÉ DÉTAILLÉ DE MODES DE RÉALISATION PARTICULIERS

EXEMPLE 1.

On a préparé trois compositions oxydantes à base d'eau oxygénée prêtes à l'emploi - respectivement A, B et C - pour la coloration, la décoloration et la déformation permanente de fibres kératiniques. Leur composition qualitative et quantitative est présentée dans le tableau I ci-après, dans lequel les quantités des différents constituants sont exprimées en grammes.

10

TABLEAU I

Constituants	Composition	Composition	Composition
	A	В	C
Alcool cétylique	3	3	3
Lauryl sulfate de	0,5	0,5	0,5
sodium			
Alcool oléique	0,45	0,45	0,45
polyglycolé (2			
moles)			
Alcool oléique	0,35	0,35	0,35
polyglycérolé (4			
moles)			
Siméthicone	0,045	0,045	0,045
Acide mucique*	-	0,02	0,03
Acide	0,1	-	-
gluconique**			
Pyrophosphate	0,02	0,02	0,04
tétrasodique,			
10H ₂ O			
Salicylate de	-	-	0,035
sodium			
Stannate de	0,04	0,04	-
sodium		!	
Eau oxygénée à	12	24	18
50%			
Acide	q.s.p pH=2	q.s.p pH=2	q.s.p pH=2
phosphorique à		•	
85% en solution			
aqueuse			
Eau	q.s.p 100 g	q.s.p 100 g	q.s.p 100 g

- * Muciliance Société SOLIANCE
- ** Gluconal® GA-50-SG Société AKZO NOBEL

5

EXEMPLE 2

On a préparé, dans cet exemple, deux compositions -respectivement D et E- destinées à un usage pour la décoloration, ces compositions étant toutes deux des compositions anhydres, sous forme

pulvérulente, comprenant un agent complexant conforme à l'invention.

Le tableau II représente les compositions qualitatives et quantitatives de ces compositions, les quantités étant exprimées en pourcentage massique.

TABLEAU II

Constituants	Composition D	Composition E
Persulfate de	39,5	46
potassium		
Persulfate de	30	15
sodium		
Disilicate de	-	15
sodium		
Métasilicate de	14	4
sodium		
Chlorure	6	4
d'ammonium		
Urée	_	4,5
Acide mucique*	1	0,8
Copolymère	0,5	-
hexaméthyl	,	
diisocyanate/poly		
éthylèneglycol à		
terminaison α et		
ω stéaryl		
polyoxyéthylène**		
Copolymère acide	-	1
acrylique/méthacr		
ylate d'alkyl		
(C10/C30)		
réticulé***		
Carboxyméthyl	-	2
amidon de pommme		
de terre/sel de		
sodium faiblement		
réticulé		
Gomme de Guar	2	1,5
Colorant	0,5	-
(ultramarine)		
Oxyde de titane	0,5	1
Lauryl sulfate de	2	2
sodium		

Stéarate de	1	1
calcium		
Silice pyrogénée à caractère hydrophile	3	0,2
Polydécène	_	2
hydrogéné****		

^{*} Muciliance - Société SOLIANCE

La composition de décoloration D (40g) est mélangée avec la composition oxydante à base d'eau oxygénée A (80 g). On applique le mélange décolorant prêt à l'emploi ainsi obtenu 45 minutes sous casque sur cheveux naturels foncés, puis on rince abondamment à l'eau. A l'issue de ces opérations, on obtient une décoloration puissante et homogène.

La composition de décoloration E (40g) est mélangée avec la composition oxydante à base d'eau oxygénée C (60g). On applique le mélange décolorant prêt à l'emploi ainsi obtenu 30 minutes sous casque sur cheveux naturels foncés, puis on rince abondamment à l'eau. A l'issue de ces opérations, on obtient une décoloration puissante et homogène, avec des cheveux doux et brillants et faciles à démêler.

EXEMPLE 3.

25

10

On a préparé, dans cet exemple, deux compositions -respectivement F et G- destinées à un

^{**}SER-AD FX 1100-Société SERVO DELDEN ;

^{***}CARBOPOL ETD 2020-Société NOVEON ;

^{5 ****}SILKFLO 366 NF POLYDECECE-Société AMOCO CHEMICAL

usage pour la décoloration, ces compositions étant toutes deux des compositions anhydres, sous forme de pâte, comprenant un agent complexant conforme à l'invention.

Le tableau III représente les compositions qualitatives et quantitatives de ces compositions, les quantités étant exprimées en pourcentage massique.

TABLEAU III

EAU III	
Composition F	Composition G
35,8	35,6
6	6
15	15
3	3
4,2	4,2
1	1
2	0,5
·	
-	0,5
	,
_	
2	1
-	2
0,5	0,5
	Composition F 35,8 6 15 3 4,2

Oxyde de titane	1	1
Lauryl sulfate de sodium	3,5	3,5
Stéarate de calcium	2	2
Silice pyrogénée à	0,5	0,5
caractère hydrophile		
Palmitate d'isopropyle	22,5	-
Cire d'abeille	1	-
Polydécène hydrogéné****	-	23
Silice pyrogénée à	-	0,7
caractère hydrophobe		

^{*} Muciliance - Société SOLIANCE

10

La composition de décoloration F (40g) est mélangée avec la composition oxydante à base d'eau oxygénée A (80 g). On applique le mélange décolorant prêt à l'emploi ainsi obtenu 45 minutes sous casque sur cheveux naturels foncés, puis on rince abondamment à l'eau. A l'issue de ces opérations, on obtient une décoloration puissante et homogène.

La composition de décoloration G (40g) est mélangée avec la composition oxydante à base d'eau oxygénée C (60g). On applique le mélange décolorant prêt à l'emploi ainsi obtenu 25 minutes sous casque sur cheveux naturels foncés, puis on rince abondamment à l'eau. A l'issue de ces opérations, on obtient une

^{**}SER-AD FX 1100-Société SERVO DELDEN ;

^{***}CARBOPOL ETD 2020-Société NOVEON ;

^{5 ****}SILKFLO 366 NF POLYDECECE-Société AMOCO CHEMICAL

décoloration puissante et homogène, avec des cheveux doux et brillants et faciles à démêler.

EXEMPLE 4.

5

Dans cet exemple, dans un premier temps, on prépare une composition réductrice.

Le tableau IV représente les compositions qualitatives et quantitatives de ces compositions, les quantités étant exprimées en pourcentage massique.

TABLEAU IV

Constituants	Composition H
Acide thioglycolique	9,2
Arginine	15
Ammoniaque à 20%	1,86
Carbonate d'ammonium	4,5
Cocoylamidopropylbétaine/mo	1,3
molaurate de glycérol	
(25/5) en solution aqueuse	
à 30%	
Peptisant	0,8
Alcool isostéarylique	12
Agent complexant	0,4
Parfum	0,4
Eau	q.s.p 100g

La composition H est appliquée sur une mèche de cheveux humides, préalablement enroulée sur un bigoudi de 9 mm de diamètre, le temps de pose étant de 10 minutes. Puis, on rince les mèches ainsi traitées abondamment à l'eau.

20

Dans un deuxième temps, on prépare une composition oxydante, dite composition I.

Le tableau V représente la composition qualitative et quantitative, les quantités étant exprimées en pourcentage massique.

TABLEAU V

Constituants	Composition I
Alcool cétylique	3
Lauryl sulfate de sodium	0,5
Alcool oléique	0,45
polyglycérolé (2 moles)	
Alcool oléique	0,35
polyglycérolé (4 moles)	
Siméthicone	0,045
Acide mucique*	0,03
Pyrophosphate	0,02
tétrasodique,10H₂O	
Salicylate de sodium	-
Stannate de sodium, 6H ₂ O	0,04
Eau oxygénée à 50%	5,4
Acide phosphorique à 85% en	q.s.p pH=2
solution aqueuse	
Eau	q.s.p 100g

5

La composition I est appliquée sur les mèches précédemment traitées par la composition 10 réductrice H, par application de ladite composition S pendant un temps de pose de 10 minutes. Ensuite, les mèches sont rincées abondamment à l'eau. Enfin, les cheveux sont déroulés du bigoudi, puis séchés. La mèche ainsi traitée est ondulée.

^{*} Muciliance - Société SOLIANCE

REVENDICATIONS

1. Composition oxydante pour la coloration, la décoloration ou la déformation permanente des fibres kératiniques, comprenant au moins un agent oxydant et au moins un composé répondant à la formule générale (I) suivante :

 $R-(CHOH)_4-CO_2X$ (I)

10 dans laquelle :

- R représente un groupe CH2OH ou CO2X, et
- X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, d'un métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique, ou un cation ammonium;
- à condition que, lorsque R représente CH₂OH, le composé (I) est différent de l'acide gluconique et de ses sels.

20

25

- 2. Composition selon la revendication 1, dans laquelle le cation métallique monovalent ou divalent est choisi dans le groupe constitué par les cations monovalents de métaux alcalins, les cations divalents de métaux alcalino-terreux, les cations divalents de métaux de transition et les cations monovalents issus d'amines organiques ou d'ammonium.
- 3. Composition selon l'une des revendications 1 à 2, dans laquelle le ou les composés de formule (I) sont choisis dans le groupe constitué

par l'acide mannonique, l'acide altronique, l'acide idonique, l'acide galactonique, l'acide talonique, l'acide gulonique, l'acide allonique.

- 5 4. Composition selon la revendication 1, dans laquelle, pour le composé de formule (I), R représente un groupe CO_2X .
- 5. Composition selon la revendication 4,
 dans laquelle le ou les composés de formule (I) sont
 choisis dans le groupe constitué par l'acide mucique,
 l'acide glucarique, l'acide mannarique, l'acide
 altarique, l'acide idarique, l'acide talarique, l'acide
 gularique, l'acide allarique, leurs sels de métaux
 alcalins, leurs sels de métaux alcalino-terreux, leurs
 sels de métaux de transition, leurs sels d'amines
 organiques, leurs sels d'ammonium, et leurs mélanges.
- 6. Composition selon la revendication 5, 20 dans laquelle le composé de formule (I) est l'acide mucique.
- 7. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans laquelle le ou les composés de formule (I) représentent de 0,001 à 10% en poids du poids total de la composition oxydante.
- 8. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans laquelle le ou les composés de formule (I) représentent de 0,001 à 5% en poids du poids total de la composition oxydante.

9. Composition selon l'une quelconque des précédentes, dans laquelle revendications composition oxydante comprend un ou plusieurs agents oxydants choisis dans le groupe constitué par peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates métaux alcalins, les persels tels que de les perborates, percarbonates et persulfates, les peracides.

10

10. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans laquelle le ou les agents oxydants représentent de 0,1 à 30% en poids du poids total de la composition oxydante.

15

11. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans laquelle le ou les agents oxydants représentent de 0,5 à 20% en poids du poids total de la composition oxydante.

20

25

- 12. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, comprenant, de plus, un ou plusieurs polymères conditionneurs cationiques ou amphotères, dans des proportions de 0,01 à 10% en poids et, de préférence, de 0,05 à 5% en poids du poids total de ladite composition.
- 13. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, comprenant, de plus, un ou plusieurs polymères amphiphiles non ioniques, anioniques, cationiques ou amphotères, comportant une

chaîne hydrophobe, dans des proportions de 0,05 à 20 % en poids et, de préférence, de 0,1 à 10 % en poids du poids total de ladite composition.

14. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, comprenant, de plus, un ou plusieurs agents tensioactifs, dans des proportions de 0,01 à 40% en poids et, de préférence, de 0,1 à 30% en poids du poids total de ladite composition.

10

15

15. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, comprenant, de plus, un ou plusieurs agents d'ajustement de la rhéologie différents des polymères amphiphiles non ioniques, anioniques, cationiques ou amphotères, comportant une chaîne hydrophobe, dans des proportions de 0,05 à 20 % en poids et, de préférence, de 0,1 à 10 % en poids du poids total de ladite composition.

16. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, comprenant, de plus, un ou plusieurs agents acidifiants ou alcalinisants, dans des proportions de 0,01 à 30% en poids du poids total de

ladite composition.

25

30

17. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, comprenant, de plus, un ou plusieurs solvants choisis dans le groupe constitué par l'eau et les mélanges composés d'eau et d'un ou plusieurs solvants organiques acceptables sur le plan cosmétique, ce ou ces solvants représentant de 0,5 à

20% en poids et, de préférence, de 2 à 10% en poids du poids total de ladite composition.

- 18. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, comprenant, de plus, un ou plusieurs adjuvants choisis dans le groupe constitué par les charges minérales ou organiques, les liants, les lubrifiants, les agents antimousse, les silicones, les agents colorants, les agents matifiants, les conservateurs et les parfums.
- 19. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, ladite composition étant destinée à la décoloration ou à la déformation permanente de fibres kératiniques humaines et, de préférence, de cheveux.
 - 20. Procédé de décoloration ou de déformation permanente de fibres kératiniques, comprenant successivement les étapes consistant à :

- a) appliquer sur les fibres kératiniques une composition oxydante telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 19;
- b) laisser reposer la composition oxydante 25 sur les fibres kératiniques pendant un temps suffisant pour obtenir la décoloration ou la déformation recherchée;
 - c) rincer les fibres kératiniques pour en éliminer la composition oxydante ;

- d) laver éventuellement les fibres kératiniques une ou plusieurs fois, les rincer après chaque lavage et éventuellement, les sécher ;
- ledit procédé comprenant de plus, avant l'étape a), dans le cas d'une déformation permanente, les étapes consistant à :
 - i) appliquer sur les fibres kératiniques une composition réductrice, lesdites fibres kératiniques étant mis sous tension mécanique avant, pendant, ou après ladite application;
 - ii) laisser reposer la composition réductrice sur les fibres kératiniques pendant un temps suffisant pour obtenir la fixation de la déformation recherchée; et
- 15 iii) rincer éventuellement les fibres kératiniques à l'eau pour en éliminer la composition réductrice.

- 21. Procédé de coloration de fibres 20 kératiniques comprenant successivement les étapes consistant à :
 - e) appliquer sur ces fibres une composition tinctoriale;
- f) révéler la couleur de ladite composition 25 par application sur les fibres d'une composition oxydante telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 19;
- g) laisser reposer la composition oxydante sur les fibres kératiniques pendant un temps suffisant 30 pour obtenir la coloration recherchée;

- h) rincer les fibres kératiniques à l'eau pour en éliminer la composition tinctoriale et la composition oxydante.
- 5 22. Procédé de coloration de fibres kératiniques comprenant successivement les étapes consistant à :
 - i) appliquer sur ces fibres une composition obtenue par mélange extemporané avant application, d'une tinctoriale et d'une composition oxydante telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 19;
- j) laisser reposer la composition sur les fibres kératiniques pendant un temps suffisant pour obtenir la coloration recherchée;
 - k) rincer les fibres kératiniques à l'eau pour en éliminer la composition.
- 23. Dispositif ou « kit » pour la 20 coloration de fibres kératiniques, comprenant au moins deux compositions A et B destinées à être mélangées ensemble pour obtenir une composition colorante prête à l'emploi, la composition A étant la composition oxydante et la composition B étant une composition 25 comprenant au moins un colorant, ledit dispositif étant caractérisé en ce que la composition A contient au moins un ou plusieurs composés répondant à la formule générale (I) suivante :

$$R-(CHOH)_4-CO_2X$$
 (I)

30 dans laquelle:

10

• R représente un groupe CH2OH ou CO2X, et

- X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, d'un métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique, ou un cation ammonium,
- à condition que, lorsque R représente CH_2OH , le composé (I) est différent de l'acide gluconique et de ses sels.
- 10 24. Dispositif ou « kit » pour la décoloration de fibres kératiniques, comprenant d'une part, au moins deux compositions C et D destinées à être mélangées ensemble pour obtenir une composition oxydante prête à l'emploi, ledit dispositif étant caractérisé en ce l'une au moins des compositions C et D contient un ou plusieurs agents oxydants et l'une au moins contient un ou plusieurs composés répondant à la formule générale (I) suivante :

$$R-(CHOH)_4-CO_2X$$
 (I)

- 20 dans laquelle :
 - R représente un groupe CH2OH ou CO2X, et
 - X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, d'un métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique, ou un cation ammonium,
 - à condition que, lorsque R représente CH_2OH , le composé (I) est différent de l'acide gluconique et de ses sels.

25

la Dispositif « kit » 25. ou pour déformation permanente des fibres kératiniques, moins deux compositions E et F ; la composition E étant une composition oxydante et la composition ledit composition réductrice, dispositif caractérisé en ce que la composition E contient un ou plusieurs agents oxydants et au moins un ou plusieurs composés répondant à la formule générale (I) suivante :

 $R-(CHOH)_4-CO_2X$ (I)

10 dans laquelle :

- R représente un groupe CH2OH ou CO2X, et
- X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, d'un métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique, ou un cation ammonium,
- à condition que, lorsque R représente CH₂OH, le composé (I) est différent de l'acide gluconique et de ses sels.

20

25

15

5

Utilisation d'une composition 26. l'une quelconque des revendications 1 à 19, ou d'un procédé tel que défini dans l'une des revendications 20 à 22, ou d'un dispositif tel que défini revendication 23, la revendication 24 et la revendication 25 pour la coloration, la décoloration ou déformation permanente des fibres kératiniques humaines et, plus spécialement, des cheveux.

ABRÉGÉ DESCRIPTIF

L'invention se rapporte à des compositions oxydantes comprenant des acides hydroxycarboxyliques et leurs sels en tant qu'agents complexants pour la coloration, la décoloration ou à la déformation permanente de fibres kératiniques, en particulier de fibres kératiniques humaines et plus spécialement de cheveux.

5

Elle se rapporte également à des procédés

10 et des dispositifs ou "kits" de coloration, de
décoloration ou de déformation permanente de fibres
kératiniques.